PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 02-190859

(43)Date of publication of application: 26.07.1990

(51)Int.CI.

G03F 7/032 C08F 12/22 G03F 7/004

(21)Application number: 01-011262 (71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing: 20.01.1989 (72)Inventor: WAKATA YUICHI

MAEDA MINORU IWASAKI MASAYUKI

(54) LIQUID PHOTOSENSITIVE RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the resin compsn. which can be photoset and thermoset, provides high sensitivity, excellent electrical characteristics, mechanical characteristics, and chemical resistance and can be developed by an alkaline aq. soln. by incorporating a specific modified polystyrene resin, polymerizable compd., epoxy compd., photopolymn. initiator or photopolymn. initiator system, thermosetting catalyst, and org. solvent into the compsn.

(1)
R
- CH: - C Ar
OH

CONSTITUTION: This compsn. contains the modified polystyrene resin obtd. by successively bringing the high-molecular polymer having the repeating unit expressed by the formula I, the compd. having epoxy group and ethylenic unsatd. double bonds in the molecule and satd. or

unsatd. polybasic acid anhydride into reaction, the polymerizable compd. having at least one ethylenic unsatd. double bonds, the epoxy compd. having at least one epoxy group, the photopolymn. initiator or the photopolymn. initiator system, the thermosetting catalyst which brings the epoxy group into thermal reaction, and the org. solvent. In the formula 1, R denotes hydrogen or methyl group; Ar denotes phenylene or substd. phenylene. The resin compsn. which can be photoset and thermoset, provides the high sensitivity and the excellent electrical characteristics, mechanical characteristics and chemical resistance, and can be developed with the alkaline developing soln. is obtd. in this way.

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-190859

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)7月26日

G 03 F 7/032 C 08 F 12/22 7/004 G 03 F

7124-2H 7445-4 J 7124-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

60発明の名称

液状感光性樹脂組成物

②特 顧 平1-11262

稔

頭 平1(1989)1月20日 29出

明 者 若 田 ⑦発

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会

社内

個発 明 者 前 田

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会

补内

@発 明 者 政

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会

补内

富士写真フイルム株式 の出 願 人

神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

- 1. 発明の名称
- 游状感光性树脂组成物
- 2. 特許請求の範囲
 - (A) 下記一般式 (I) の繰り返し単位を有す る高分子重合体、同一分子中にエポキシ基 とェチレン性不飽和二重結合を有する化合 物、および飽和あるいは不飽和多塩基酸無 水物を順次反応して得られる変性ポリスチ レン樹脂

一般式(1)

(式中、Rは水素、またはメチル基、Ar はフェニレン、または置換フェニレンを意 味する。)

- (B) 少なくとも1個のエチレン性不飽和二重 結合を有する重合性化合物
- (C) 少なくとも1個のエポキシ基を有するエ

ポキシ化合物

- (D) 光重合開始剤または光重合開始剤系
- (E) エポキシ基を熱反応させる熱硬化性触媒
- (F) 有機溶剤

を含有する液状感光性樹脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、液状感光性樹脂組成物に関し、さら に詳しくは、印刷配線板製造用のソルダーレジス ト等の永久保護マスクの形成に使用可能な、紫外 線露光に対して高感度で、しかも硬化後の塗膜の 電気特性や耐薬品性にも優れた、光硬化および熱 硬化がともに可能な液状感光性樹脂組成物に関す

(従来の技術)

従来、印刷配線板業界において、ソルダーレジ スト、化学めっき用レジスト等の永久保護マスク に使用されている樹脂組成物はエポキシ樹脂、メ ラミン樹脂等の熱硬化性樹脂を主成分としたもの であり、パターン形成には、スクリーン印刷法が 多く用いられてきた。ソルダーレジストの主な目的はハンダ付け時のハンダ付け領域を限定し、ハンダブリッジ等を防ぐこと、導体の腐食を防止すること、さらに長期にわたって導体間の電気絶縁性を保持することにある。

しかしながら、近年、超LSI等の高密度実装 化に伴って、導体間隔の縮小化が要求され、また 導体間の電気絶縁性の要求も厳しく、ソルダーレ ジスト等も寸法精度の優れたものが要求されるよ うになっているが、スクリーン印刷法は本質的に 低解像度であり、カスレ、ピンホール(高粘度イ ンキの場合)あるいはブリード、にじみ、だれ(低粘度の場合)といった現象が発生し、印刷配線 板の高密度化に対応できなくなってきている。

そこで、写真法(像露光に続く現像により画像を形成)でパターンを形成でき、高感度、高解像度でかつ、基板との密着性に優れ、しかも硬化後の虚膜の電気特性や機械的特性にも優れた感光性樹脂組成物が、現在注目されている。

また、近年、作業環境、大気および水質汚濁等

な工程を用いても、完全な耐熱性や密着性は保証 されない。

一方、液状の現像可能な感光性樹脂組成物は、使用直前に印刷配線板に液状のまま直接塗布されるため工程数が少なく、また液状であるため、凹凸の厳しい印刷配線板に対しても優れた画像を形成でき、例えば、導体間隔の狭い印刷配線板のための永久保護マスク用感光性樹脂組成物として好適である。

しかしながら、この液状感光性樹脂組成物も、 印刷配線板上に塗布した後、直接パターンマスク を塗膜面に密着させて露光するとパターンマスク が汚れるという欠点を有する。

このパターンマスクの汚れを解決する方法として、特開昭 5 7 - 1 6 4 5 9 5 号公報等に開示されているように、印刷配線板に液状感光性樹脂組成物を塗布した後、乾燥して造膜する通常の方法とは異なり、乾燥せず液状のままパターンマスクを間隔を開けて配置し、露光硬化させ、未硬化の液状感光性樹脂組成物を除去するという特殊な方

の問題から、アルカリ性水溶液または水で現像で きる感光性樹脂組成物が望まれている。

写真法により、パターン形成される印刷配線板 用の永久保護マスクとして、ドライフィルム型あ るいは被状の現像可能な感光性樹脂組成物が開発 されている。

ドライフィルム型の感光性樹脂組成物として、例えば、特開昭57-55914号公報等にウレタンジ(メタ)アクリレート、線状高分子化合物、および光増感剤からなる感光性樹脂組成物が、また、特開昭62-247353号公報に特定のノボラックエボキシ樹脂の(メタ)アクリル変性樹脂と光増感剤からなる感光性樹脂組成物が開示されている。

しかしながら、一般的に、ドライフィルム型の 感光性樹脂組成物の場合、加熱圧着の際に気泡を 生じ易く、耐熱性や密着性にも不安があり、それ らの問題を解決する為に、特開昭 5 2 - 5 2 7 0 3 号公報等に開示されたように、減圧下で加熱圧 着等の特殊な工程を必要とし、さらには、この様

法がある。しかし、乾燥造膜しないため、被覆された液状感光性組成物表面とパターンマスクとの間隔を開ける必要がありその分だけ解像度が悪くなり、また特殊な装置を装備するため高価になるなど難点がある。

 なからず生じ、耐熱性や密着性に不安があり、さらに、特定の装置を必要とし高価になるなどの問題がある。

さらに、特開昭 6 1 二 1 0 2 6 5 2 、 6 2 一 2 7 7 3 6 号公報には、印刷配線板上に液状感光性 組成物を塗布した後、透明な可撓性支持体または パターンマスクを一定圧で押圧し、パターンスクを別離した後で現像することによるソルル らった法においても可撓性支持体またはパターングの方法においても可撓性支持体またはパターンスクを一定圧で押圧し、露光するための特定の装置を必要とし高価になるなどの問題がある。

さらに、上記に示した液状感光性組成物を乾燥させずに、そのままレジストパターンに従って露光する方法において、液状感光性組成物は、多数の反応性モノマーを含む液状プレポリマーを使用するため、耐酸性、耐薬品性等の特性が通常の方法に較べて劣るという問題もある。

液状感光性樹脂を塗布後、加熱乾燥し、パター

ことができる、光硬化および熱硬化がともに可能で、高感度であり、硬化後の塗膜の電気特性、機械的特性、耐薬品性に優れ、しかもアルカリ性水溶液により現像可能な液状感光性樹脂組成物を提供することにある。

(問題点を解決する為の手段)

本発明者等は、次の様な液状感光性樹脂組成物 を用いることにより、上記の問題点を解決できる ことを見出し、本出顔に到った。

(A) 下記一般式 (I) の繰り返し単位を有す る高分子重合体、同一分子中にエポキシ基 とエチレン性不飽和二重結合を有する化合 物、および飽和あるいは不飽和多塩基酸無 水物を順次反応して得られる変性ポリスチ レン樹脂

(式中、Rは水素、またはメチル基、Ar

ンマスクを密着させて露光し、現像することにより、ソルダーレジストを形成する方法としては、特開昭 6 1 ー 2 4 3 8 6 9 等に開示されているような、ノボラック型エボキシ化合物、不飽和モノカルボン酸および多塩基酸無水物を反応して得られる化合物を含む液状レジストインキ組成物、特開昭 6 2 ー 1 8 7 7 2 2 等に開示されているような、不飽和基とカルボキシル基を有するビスフェノール型エボキシ樹脂を主成分とする液状樹脂組成物がある。

しかし、これらの液状感光性樹脂組成物も、感 度、および硬化後の塗膜の電気特性、耐薬品性等 の特性が不十分である。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的は、前記従来の技術的課題を解決し、印刷配線板上に気泡のない均一な厚みの感光性樹脂層を形成することができ、また、感光性樹脂を塗布した印刷配線板を露光前に加熱することにより、感光性樹脂塗膜表面の粘着性をなくして塗膜表面とパターンマスクとを密着して露光する

はフェニレン、または置換フェニレンを意味する。)

- (B) 少なくとも | 個のエチレン性不飽和二重 結合を有する重合性化合物
- (C) 少なくとも1個のエポキシ基を有するエ ポキシ化合物
- (D) 光重合開始剤または光重合開始剤系
- (E) エポキシ基を熱反応させる熱硬化性触媒
- (F) 有機溶剤

を含有する液状感光性樹脂組成物。

本発明の、被状感光性樹脂組成物の各成分について以下に説明する。

(A) の変性ポリスチレン樹脂は、一般式(I) の繰り返し単位を有する高分子重合体、同一分子中にエポキシ基とエチレン性不飽和二重結合を有する化合物、および飽和あるいは不飽和多塩基酸無水物を順次反応させることにより得られる。

一般式 (I) の繰り返し単位を有する高分子重 合体としては、4ーピニルフェノール、4ーイソ プロペニルフェノール、2ーエチルー4ーピニル フェノール、2ーイソプロピルー4ーピニルフェノール、2、6ージイソプロピルー4ーピニルフェノール、2、6ージーtーブチルー4ーピニルファンノール、2、6ージーtーブチルー4ーピニルファンノール、プロペニルフェノール、プロム化4ーイソプロペニルフェノール、プロム化4ーイソプロペニルフェノール等の単独重合体、またはこれらと共重合体が挙げられる。これらの内、特に好ましい具体例としてはポリ(4ーピニルフェノール)、ポリ(4ーイソプロペニルフェノール)、オーイソプロペニルフェノール/メタクリル酸メチル共重合体が挙げられる。

また、同一分子中にエポキシ基とエチレン性不 飽和二重結合を有する化合物としては、まずエポ キシアルキル (メタ) アクリレートが挙げられる 。この様な化合物としては、グリシジルアクリレ ート、グリシジルメタクリレート、3、4ーエポ キシブチルアクリレート、3、4ーエポキシブチ ルメタクリレート、4、5ーエポキシペンチルア

リコール、プロピレングリコール、テトラメチレ ングリコール、ジェチレングリコール、ジプロピ レングリコール、ジテトラメチレングリコール等 が挙げられる。また、ジカルポン酸のモノグリシ ジルエステルモノ (メタ) アクリロキシエチルエ ステルも用いることができる。ジカルボン酸とし ては、フタル酸、シクロヘキセンジカルポン酸、 シクロヘキサンジカルボン酸、マレイン酸、マロ ン酸、コハク酸等が挙げられる。また、1ークロ ロー 2、 3 ーエポキシプロピルアクリレート、 1 ークロロー 2、 3 ーエポキシプロピルメタクリレ ート、2ープロモー3, 4ーエポキシブチルアク リレート、2-ブロモー3.4-エポキシブチル メタクリレート、2ー (エポキシエチルオキシ) ーエチルアクリレート、 2 ー (エポキシエチルオ キシ) ーエチルメタクリレート、2ー (3, 4-エポキシブチルオキシ) ーエチルアクリレート、 2- (3, 4-エポキシブチルオキシ) -エチル メタクリレート等も用いることができる。これら の内、特に好ましい具体例としてはグリシジルア

クリレート、4,5-エポキシペンチルメタクリ レート、5、6ーエポキシヘキシルアクリレート 、5,6ーエポキシヘキシルメタクリレート、6 , 7-エポキシへプチルアクリレート、6,7-エポキシへプチルメタクリレート、10,11-ェポキシウンデシルアクリレート、10.11-エポキシウンデシルメタクリレート、 4 ーグリシ ジルシクロヘキシルアクリレート、4ーグリンジ ルシクロヘキシルメタクリレート等が挙げられる 。また、ジグリシジルエーテル化合物と(メタ) アクリル酸との1:1付加反応物も用いることが できる。ジグリシジルエーテル化合物としては、 ピスフェノールAジグリシジルエーテル、エチレ ングリコールジグリシジルエーテル、プロピレン グリコールジグリシジルエーテル、テトラメチレ ングリコールジグリシジルエーテル、ジエチレン グリコールジグリシジルエーテル等が挙げられる 。また、ジオールのモノグリシジルエーテルモノ (メタ) アクリレートも用いることができる。ジ オールとしては、ピスフェノールA、エチレング

クリレート、グリシジルメタクリレートが挙げら れる。

また、飽和あるいは不飽和多塩基酸無水物とし ては、無水コハク酸、無水メチルコハク酸、無水 2. 3ージメチルコハク酸、無水2. 2ージメチ ルコハク酸、無水エチルコハク酸、無水ドデセニ ルコハク酸、無水ノネニルコハク酸、無水マレイ ン酸、無水メチルマレイン酸、無水 2. 3ージメ チルマレイン酸、無水2ークロロマレイン酸、無 水2、3~ジクロロマレイン酸、無水ブロモマレ イン酸、無水イタコン酸、無水シトラコン酸、無 水シスアコット酸、無水フタル酸、テトラヒドロ 無水フタル酸、テトラクロロ無水フタル酸、テト ラブロモ無水フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル 酸、メチルテトラヒドロ無水フタル酸、メチルへ キサヒドロ無水フタル酸、エンドメチレンテトラ ヒドロ無水フタル酸、メチルエンドメチレンテト ラヒドロ無水フタル酸、無水クロレンド酸および 5- (2, 5-ジオキソテトラヒドロフリル) -3-メチル-3-シクロヘキセンー1、2-ジカ

ルボン酸無水物などの二塩基酸無水物、無水トリメリット酸、3,3',4,4'ーペンゾフェノンテトラカルボン酸等の多塩基酸無水物などが使用できる。これらの内、上記の二塩基酸無水物が好ましく、特に無水コハク酸、テトラヒドロ無水フタル酸が好ましい。

チルアルコール、ステアリルアルコール、メトキ シェチルアルコール、エトキシエチルアルコール 、プトキシェチルアルコール、ポリエチレングリ コールモノメチルアルコール、ポリエチレングリ コールモノエチルアルコール、2ーヒドロキシー 3-クロロプロパン、ジメチルアミノアルコール 、ジェチルアミノアルコール、グリシドール、2 ートリメトキシシリルエタノール、エチレンクロ ロヒドリン、エチレンプロモヒドリン、2,3-ジプロムプロパノール、アリルアルコール、オレ イルアルコール、エポキシステアリルアルコール 、フェノール、ナフトール等が挙げられる。また 多価アルコールとしては、例えばエチレングリコ ール、1, 2ープロパンジオール、1, 3ープロ パンジオール、1.4-ブタンジオール、1.5 ーペンタンジオール、ヘキサンジオール、ヘブタ ンジオール、オクタンジオール、ノナンジオール 、ドヂカンジオール、ネオペンチルグリコール、 1. 10ーデカンジオール、2ープテンー1. 4 ージォール、2-n-ブチル-2-エチルプロパ る。

これらの変性ポリスチレン樹脂は単独で、または2種以上混合して用いてもよく、液状感光性樹脂組成物の固形分100重量部に対して、10~60重量部が好ましく、特に20~50重量部用いることが好ましい。10重量部未満では現像性、硬化膜の強度が低下し、60重量部を越えると液粘度が高くなり、作業性が低下する。

本発明に用いられる少なくとも【個のエチレン性不飽和二重結合を有する置合性化合物としては、まず【価または多価アルコールのアクリル酸またはメタクリル酸のエステルが挙げられる。

1 価または多価アルコールのアクリル酸またはメタクリル酸のエステルにおける 1 価アルコールとしては、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ローブタノール、イソブタノール、 セーブタノール、シクロヘキシルアルコール、ベンジルアルコール、オクチルアルコール、 2 ーエチルヘキサノール、ラウリルアルコール、 n ーデカノール、ウンデカノール、セ

ンジオール、シクロヘブタンジオール、1. 4-シクロヘキサンジメタノール、3ーシクロヘキセ ンー1, 1ージェタノール、ポリエチレングリコ ール(ジェチレングリコール、トリエチレングリ コール等)、ポリプロピレングリコール(ジプロ ピレングリコール、トリプロピレングリコール等)、ポリスチレンオキシドグリコール、ポリテト ラヒドロフラングリコール、キシリレンジオール 、ビス (B-ヒドロキシエトキシ) ベンゼン、3 ークロルー1、2ープロパンジオール、2、2ー ジメチルー1、 3ープロパンジオール、2、2ー ジェチルー1、 3 ープロパンジオール、2、2ー ジフェニルー1、3ープロパンジオール、デカリ ンジオール、1、5-ジヒドロキシー1、2、3 , 4ーテトラヒドロナフタレン、2, 5ージメチ ルー2、5-ヘキサンジオール、2-エチルー1 , 3-ヘキサンジオール、2-エチルー2-(ヒ ドロキシメチル) ー 1 、 3 ープロパンジオール、 2-エチルー2-メチルー1、3-プロパンジオ ール、3-ヘキセンー2,5-ジオール、ヒドロ

キシベンジルアルコール、2ーメチルー1, 4ー ブタンジオール、2-メチルー2,4-ペンタン ジオール、1ーフェニルー1、2ーエタンジオー ル、2, 2, 4, 4ーテトラメチルー1, 3ーシ クロブタンジオール、2、3、5、6ーテトラメ $f \nu - p - + \nu \nu \nu - \alpha$, $\alpha' - \beta z - \nu$, 1. 1. 4. 4ーテトラフェニルー2ープチンー1. 4-ジオール、1, 1' ーピー2ーナフトール、 ジヒドロキシナフタレン、1,1'ーメチレンー ジー2ーナフトール、ピフェノール、2. 2ーピ ス (4ーヒドロキシフェニル) ブタン、1, 1-ピス (4-ヒドロキシフェニル) シクロヘキサン 、ビス(ヒドロキシフェニル)メタン、カテコー ル、レゾルシノール、2ーメチルレゾルシノール 、 4 ークロロレゾルシノール、ピロガロール、α ー (1-アミノエチル) -p-ヒドロキシベンジ ルアルコール、2ーアミノー2ーメチルー1.3 ープロパンジオール、2-アミノー2-エチルー 1. 3ープロパンジオール、3ーアミノー1. 2 ープロパンジオール、Nー (3 ーアミノプロピル) -ジェタノールアミン、N. Nーピス (2-ヒ ドロキシエチル)ピペラジン、1.3-ピス(ヒ ドロキシメチル) ウレア、1.2-ピス(4-ピ リジル) - 1、 2 - エタンジオール、N-n-ブ チルジェタノールアミン、ジェタノールアミン、 N-エチルジエタノールアミン、3-メルカプト -1. 2ープロパンジオール、3ーピペリジンー 1, 2-プロパンジオール、2-(2-ピリジル) - 1, 3 - プロパンジオール、α - (1 - アミ ノエチル) - p - ヒドロキシベンジルアルコール 、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチ ロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジベン タエリスリトール、トリペンタエリスリトール、 ソルビトール、グルコース、αーマンニトール、 ブタントリオール、1. 2. 6ートリヒドロキシ ヘキサン、1,2,4-ペンゼントリオール、ト リエタノールアミン、 2. 2 - ピス(ヒドロキシ $x \neq \mu$) - 2, 2', 2" - - - - + 9 - - + 9 - - 1 ール等が挙げられる。これらの「価または多価ア ルコールのアクリル酸またはメタクリル酸のエス

テルのうち、エチレングリコールジアクリレート 、エチレングリコールジメタクリレート、ポリエ チレングリコールジアクリレート、ポリエチレン グリコールジメタクリレート、ペンタエリスリト ールトリアクリレート、ペンタエリスリトールト リメタクリレート、ペンタエリスリトールテトラ アクリレート、ペンタエリスリトールテトラメタ クリレート、ジベンタエリスリトールヘキサアク リレート、ジペンタエリスリトールヘキサメタク リレート、ジベンタエリスリトールペンタアクリ レート、ジベンタエリスリトールペンタメタクリ レート、グリセリントリアクリレート、グリセリ ントリメタクリレート、トリメチロールプロパン トリアクリレート、トリメチロールプロパントリ メタクリレート、トリメチロールエタントリアク リレート、トリメチロールエタントリメタクリレ ート、ネオペンチルグリコールジアクリレート、 ネオペンチルグリコールジメタクリレート、ソル ピトールヘキサアクリレート、ソルピトールヘキ サメタクリレート、ソルピトールペンタアクリレ ート、ソルビトールペンタメタクリレート等が好ましい。

また、モノアミンもしくはポリアミンのアクリ ルアミドまたはメタクリルアミドも使用すること ができる。ここにおけるモノアミンとしては、例 えばエチルアミン、ブチルアミン、アミルアミン 、ヘキシルアミン、オクチルアミン、シクロヘキ シルアミン、9ーアミノデカリン等のモノアルキ ルアミン、アリルアミン、メタアリルアミン、ベ ンジルアミン等のモノアルケニルアミン、および アニリン、トルイジン、pーアミノスチレン等の 芳香族アミンが挙げられる。またポリアミンとし ては、例えばエチレンジアミン、トリメチレンジ アミン、テトラメチレンジアミン、ヘキサメチレ ンジアミン、オクタメチレンジアミン、ヘキサメ チレンピス (2ーアミノプロピル) アミン、ジェ チレントリアミン、トリエチレンテトラアミン、 ポリエチレンポリアミン、トリス (2ーアミノエ チル) アミン、4、4' ーメチレンピス (シクロ ヘキシルアミン)、N. N' ーピス (2ーアミノ

エチル) -1.3-プロパンジアミン、N.N'
ーピス(3-アミノプロピル) -1.4-ブタン
ジアミン、N.N' ーピス(3-アミノプロピル)
) エチレンジアミン、N.N' ーピス(3-アミ
ノプロピル) -1.3-プロパンジアミン、1.3-シクロペキサンピス(メチルアミン)、フェニレンジアミン、キシリレンジアミン、β-(4-アミノフェニル)エチルアミン、ジアミノナフタレン、ジアミノアントラセン、ジアミノナフタレン、ジアミノスチレン、メチレンジアニリン、2.4-ピス(4-アミノペンジル)アニリン、アミノフェニルエーテル等が挙げられる。

さらに、アリル化合物、例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、ラウリン酸、安息香酸、クロル安息香酸、マロン酸、シュウ酸、グルタル酸、アジピン酸、セバシン酸、フタル酸、テレフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、クロレンド酸およびトリメリット酸等のモノまたはポリアリルエステル、ベンゼンジスルホン酸、ナフタレンジスルホン酸等のモノまたは

クリレート系モノマー、新中村化学工業社製のN KエステルABPE-4、U-4HA、CB-1 、CBX-1、日本化薬社製KAYARAD R 604、DPCA-30、DC-PA-6を、KA YAMAR PM-1、PM-2、サンノブレートまたはメタクリレート系モノマー、昭和高分子 社製リポキシVR60、VR90、SP1509 等のエポキシアクリレート、同社製スピラックを -4000X、U3000等のスピロアセタール 構造とアクリル基またはメタクリル基とを有する スピラン樹脂等も用いることができる。

これらの化合物は単独で、または2種以上混合して用いてもよく、液状感光性樹脂組成物の固形分100重量部に対して、1~40重量部が好ましく、特に2~30重量部用いることが好ましい。1重量部未満では感度が低下し、40重量部を越えると硬化膜の電気的特性、機械的特性が低下する。

本発明に用いられる少なくとも1個のエポキシ

ポリスルホン酸のモノまたはポリアリルエステル、ジアリルアミン、N, N' ージアリルシュウ酸 ジアミド、1, 3ージアリル尿素、ジアリルエー テル、トリアリルイソシアヌレート等も用いるこ とができる。

また、例えばジビニルベンゼン、 pーアリルス チレン、 pーイソビロベニルスチレン、 ジビニル スルホン、 エチレングリコールジビニルエーテル、 グリセロールトリビニルエーテル、 ジビニルフタレート 等のポリビニル化合物、 2ーヒドロキシー3ーメタクリロイルオキシブロビルトリメチルアンモニウムクロリド、 メタクリロイト すい エン性基を有するアクリル酸またはメタクリル酸 のエステル化合物も用いることができる。

さらに、市販の重合性モノマーまたはオリゴマー、例えば東亜合成化学工業社製アロニックスM 5700、M6100、M8030、M152、 M205、M215、M315、M325等のア

基を有する化合物としては、例えばブチルグリシ ジルエーテル、オクチルグリシジルエーテル、デ シルグリシジルエーテル、アリールグリシジルエ ーテル、フェニルグリシジルエーテル等の炭素数 2~20のアルコールのグリシジルエーチル類、 ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル、 ポリプロピレングリコールジグリシジルエーテル 、エチレングリコールジグリシジルエーテル、ブ ロピレングリコールジグリシジルエーテル、ネオ ペンチルグリコールジグリシジルエーテル、1. 6-ヘキサンジオールジグリシジルエーテル、ジ ブロモネオペンチルグリコールジグリシジルエー テル、グリセロールトリグリシジルエーテル、ト リメチロールプロパントリグリシジルエーテル、 ジグリセロールテトラグリシジルエーテル、ポリ グリセロールポリグリシジルエーテル等の、ポリ オールのポリグリシジルエーテル類、 2. 6ージ グリシジルフェニルグリシジルエーテル、2.6 , 2', 6'ーテトラメチルー4, 4'ーピフェ ニルジグリシジルエーテル、ピスフェノールA型

エポキシ樹脂、水素添加型ピスフェノールA型エ ポキシ樹脂、ピスフェノールF型エポキシ樹脂、 水素添加型ピスフェノールF型エポキシ樹脂、ピ スフェノールS型エポキシ樹脂、水素添加型ビス フェノールS型エポキシ樹脂、フェノールノボラ ック型エポキシ樹脂、クレゾールノポラック型エ ポキシ樹脂、ハロゲン化フェノールノボラック型 エポキシ樹脂および臭素化エポキシ樹脂等のグリ シジルエーテル型エポキシ化合物、アリサイクリ ックジェポキシアセタール、アリサイクリックジ エポキシアジベイト、アリサイクリックジェポキ シアジペートおよびピニルシクロヘキセンジオキ サイド等の環式脂肪族エポキシ化合物、グリシジ ルアクリレート、グリシジルメタクリレート、テ トラヒドロキシフタル酸ジグリシジルエステル、 ソルピン酸グリシジルエステル、オレイン酸グリ シジルエステルおよびリノレイン酸グリシジルエ ステル等の不飽和酸グリシジルエステル類、ブチ ルグリシジルエステル、オクチルグリシジルエス テル、ヘキサヒドロフタル酸ジグリシジルエステ

ルおよびダイマー酸グリシジルエステル等のアル キルカルボン酸グリシジルエステル類および安息 香酸グリシジルエステル、ローフタル酸ジグリシ ジルエステルおよびジグリンジルローオキシ安息 香酸等の芳香族カルポン酸グリシジルエステル類 等のグリシジルエステル型エポキシ化合物、テト ラグリシジルジアミノジフェニルメタン、トリグ リシジルーローアミノフェノール、トリグリシジ ルーmーアミノフェノール、ジグリシジルアニリ ン、ジグリシジルトルイジン、テトラグリシジル - m - キシリレンジアミン、ジグリシジルトリブ ロムアニリンおよびチトラグリシジルピスアミノ メチルシクロヘキサン等のグリシジルアミン型エ ポキシ化合物、ジグリシジルヒダントイン、グリ シジルグリシドオキシアルキルヒダントインおよ びトリグリシジジルイソシアヌレート等の復業環 式エポキシ化合物等が挙げられる。これらの内、 2, 6, 2', 6'ーテトラメチルー4, 4'ー ピフェニルジグリシジルエーテル、ノポラック型 エポキシ樹脂、複素環式エポキシ化合物が好まし

い。

これらのエポキシ化合物は単独または2種以上混合して用いてもよく、液状感光性樹脂組成物の固形分100重量部に対して、1~40重量部が好ましく、特に5~30重量部使用することが好ましい。1重量部未満では硬化膜の強度、耐薬品性、電気的特性が不足し、40重量部を越えると液の安定性が低下する。

本発明に用いられる光量合開始剤としては、例えばペンジル、ジアセチル等のαージケトン類、ペンゾイン等のアシロイン類、ペンゾインメチルエーテル、ペンゾインエチルエーテル、ペンゾインイソプロピルエーテル等のアシロインエーテル類、チオキサントン、2、4ージエチルチオキサントン、チオキサントンー1ースルホン酸、チオキサントンー4ースルホン酸等のチオキサントン類、ペンゾフェノン、4、4'ーピス(ジメチルアミノ)ペンゾフェノン、4、4'ーピス(ジエチルアミノ)ペンゾフェノン、9のペンゾフェノン類、アセトフェノン、pージメチルアミノアセト

フェノン、α、α'ージメトキシアセトキシアセトフェノン、2、2'ージメトキシー2ーフェニルアセトフェノン、pーメトキシアセトフェノン、2ーメチルー(4ー(メチルチオ)フェニル)ー2ーモルフォリノー1ープロパノン等のアセトフェノン類およびアントラキノン、1、4ーナフトキノン等のキノン類、フェナシルクロライド、トリブロモメチルフェニルスルホン、トリス(トリクロロメチル)ーsートリアジン等のハロゲン化合物、ジーセーブチルパーオキサイド等の過酸化物などが挙げられる。

これらの光重合開始剤は単独または2種以上混合して用いてもよく、液状感光性樹脂組成物の固形分100重量部に対して、0.1~20重量部が好ましく、特に0.2~10重量部使用することが好ましい。0.1重量部未満では感度が低下し、20重量部を越えると結晶の析出、下部の硬化不足等が起こる。

エポキシ基を熱反応させる熱硬化性触媒として は、ジェチレントリアミン、トリエチレンテトラ

ミン、テトラエチレンペンタミン、イミノピスプ ロピルアミン(ジプロピルトリアミン)、ピス(ヘキサメチレン) トリアミン、1,3,6-トリ スアミノメチルヘキサン等のポリアミン類、トリ メチルヘキサメチレンジアミン、ポリエーテルジ アミン、ジェチルアミノプロピルアミン等のポリ メチレンジアミン類、メンセンジアミン、イソフ ォロンジアミン、ピス (4-アミノー3-メチル シクロヘキシル) メタンおよびNーアミノエチル ピペラジン等の脂環族ポリアミン類等の脂肪族第 ーアミン、メタフェニレンジアミン、ジアミノフ ェニルメタン、ジアミノフェニルスルフォンおよ び芳香族ジアミン共融混合物等の芳香族第一アミ ン類、ポリアミンエポキシ樹脂アダクト、ポリア ミン-エチレンオキシドアダクト、ポリアミン-プロピレンオキシドアダクト、シアノエチル化ポ リアミン、ケトイミン等の変性アミン、ピペリジ ン、ピペラジン、モルフォリン等の第二アミン、 および、テトラメチルグアニジン、トリエタノー ルアミン、ペンジルジメチルアミン、2, 4, 6 ートリス (ジメチルアミノメチル) フェノール等 の第三アミン等のアミン化合物類、無水フタル酸 、無水トリメリット酸、エチレングリコールピス (アンヒドロトリメリテート) 、グリセリントリ ス(アンヒドロトリメリテート)、無水ピロメリ ット酸、3, 3′, 4, 4′ーペンゾフェノンテ トラカルボン酸無水物等の芳香族酸無水物、無水 マレイン酸、無水コハク酸、テトラヒドロ無水フ タル酸、メチルテトラヒドロ無水フタル酸、エン ドメチレンテトラヒドロ無水フタル酸、メチルエ ンドチレンテトラヒドロ無水フタル酸、アルケニ ル無水コハク酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、メ チルヘキサヒドロ無水フタル酸、メチルシクロヘ キセンテトラカルポン酸無水物等の環状脂肪族酸 無水物、ポリアジビン酸無水物、ポリアゼライン 酸無水物、ポリセパシン酸無水物等の脂肪族酸無 水物、および、クロレンド酸無水物、テトラブロ モ無水フタル酸等のハロゲン化酸無水物等の酸無 水物類、2ーメチルイミダゾール、2ーエチルー 4-メチルイミダゾール、2-ウンデシルイミダ

ソール、2ーヘプタデシルイミダゾール、2ーフ ェニルイミダゾール、1ーベンジルー2ーメチル ィミダゾール、1ーシアノエチルー2ーメチルイ ミダゾール、1-シアノエチルー2-エチルー4 ーメチルイミダゾール、1ーシアノエチルー2ー ウンデシルイミダゾール、1ーシアノエチルー2 ーウンデシルイミダゾリウム・トリメリテート、 1 - シアノエチルー 2 - フェニルイミダゾリウム ・トリメリテート、2-メチルイミダゾリウム・ イソシアヌレート、2-フェニルイミダゾリウム ・イソシアヌレート、2、 4 — ジアミノー 6 ー 〔 2-メチルイミダゾリルー (1)] -エチルーS ートリアジン、2.4-ジアミノー6-〔2-エ チルー4-メチルイミダゾリルー(1)〕-エチ ルーS-トリアジン、2.4-ジアミノー6-〔 2ーウンデシルイミダゾリルー(1)] ーエチル ーS-トリアジン、2-フェニルー4-メチルー 5ーヒドロキシメチルイミダゾール、2ーフェニ ルー4.5-ジヒドロキシメチルイミグゾール、 1ーシアノエチルー2ーフェニルー4, 5ージ(シアノエトキシメチル) イミダゾール、1ードデ シルー 2 - メチルー 3 - ペンジルイミダゾリウム ・クロライドおよび1、3ージベンジルー2ーメ チルイミダゾリウム・クロライド等のイミダゾー ル化合物類、ノポラック型フェノール樹脂、クレ ゾール型フェノール樹脂、レゾルシノール型フェ ノール樹脂およびポリビニルフェノール等のフェ ノール類、三フッ化ホウ素-アミン錯体、五フッ 化ホウ素ーアミン錯体および五フッ化ヒ素ーアミ ン錯体等のルイス酸ーアミン錯体類、ジシアンジ アミド、ロートリルビグアニド、フェニルピグア ニドおよびαー2、 5 ージメチルピグアニド等の ジシアンジアミド誘導体、コハク酸ヒドラジド、 アジピン酸ヒドラジド、イソフタル酸ヒドラジド およびp~オキシ安息香酸ヒドラジド等の有機酸 ヒドラジド類、ジアミノマレオニトリルおよびペ ンジルジアミノマレオニトリル等のジアミノマレ オニトリル誘導体、メラミンおよびN, Nージア リルメラミン等のメラミン誘導体、アミンイミド 誘導体、ポリメルカプタン類等の公知のエポキシ

硬化促進剤を用いることができる。

これらの熱硬化触媒は単独または2種以上混合して用いてもよく、液状感光性樹脂組成物の固形分100重量部に対して、0.01~10重量部が好ましく、特に0.05~5重量部使用することが好ましい。0.01重量部未満では硬化膜の強度が不足し、10重量部を越えると結晶の折出、液の安定性の低下が起こる。

本発明に用いられる有機な利としては、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、セロソルブ、ブチルセロソルブ等のセロソルブ類、カルピトール、ブチルカピトール等のカルピトール環、酢酸エチル、酢酸ブチル、セロソルブアセテート、ブチルセロソルブアセテート、カルピトールアセテート、ブチルカルピトールアセテート等の酢酸エステル類などがある。

これらの有機溶剤は、液状感光性樹脂組成物 1 0 0 重量部に対して、10~50重量部が好ましく、特に20~40重量部使用することが好ましい

粘着付与剤または密着促進剤としては、例えば
アルキルフェノール/ホルムアルデヒドノボラック樹脂、ポービニルエチルエーテル、ポリビニル
イソブチルエーテル、ポリビニルブチラール、ポリイソブチレン、スチレンーブタジェン共重合体
ゴム、ブチルゴム、塩化ビニルー酢酸ビニル共重
合体、塩化ゴム、アクリル樹脂系粘着剤、芳香族
系、脂肪族系または脂環族系の石油樹脂等が挙げられる。

粘着付与剤または密着促進剤の添加により、光 硬化後の感光性樹脂の基板との密着性が高まり、 特に、鯛印刷配線板および半田印刷配線板に使用 する際にその効果が大きく発揮される。

分散剤は液状感光性組成物の分散性、保存安定性等を向上させるために使用される。可塑剤、垂れ防止剤、レベリング剤および消泡剤の配合の必要性は、液状感光性樹脂組成物の使用方法、すなわち液状感光性樹脂組成物の塗膜の作成方法に依存し、使用する種類と量は適宜選択される。

これらの補助的添加剤は、単一の化合物が一種

。10重量部未満では被粘度が高く、50重量部 を越えると被粘度が低く、いずれも作業性が低下 する。

本発明の液状感光性樹脂組成物には、乾燥時の 動合防止のために熱重合防止剤を配合することが 好ましい。熱重合防止剤としては、例えば、ハイー ドロキノン、pーメトキシフェノール、pーセー ブチルカテコール、2,6-ジーセーブチルーリー ークレゾール、βーナフトール、ピロガロール等 ークレゾール、βーナフトール、ピロガロール等 トルキノン等のキノン類、ナフチルアミン、アートルイジン、フェノチアジン等のアンシン シン類、Nーニトロソフェニルヒドロキシルアミン のアルミニウム塩またはアンモニウム塩、フェール、ニトロペンゼン等が挙げられる。

さらに、本発明の液状感光性樹脂組成物には、 粘着付与剤、密着促進剤、分散剤、可塑剤、垂れ 防止剤、レベリング剤、消泡剤、難燃化剤、光沢 剤、着色剤等の補助的添加剤を必要に応じて配合 してもよい。

類の性質(分散性、可塑性、垂れ防止性、レベリング性または消泡性)を示すのみではなく、複数の添加効果を示すことがある。例えば、分散剤は、 液状感光性樹脂組成物の可塑剤、レベリング剤および消泡剤としても働くことがあり、また分散剤、垂れ防止剤、レベリング剤および消泡剤は、光硬化後の感光性樹脂組成物の光沢性にも効果を示し、光沢剤として働くこともある。

分散剤としては、例えばファ素含有高分子化合物、界面活性剤、改質レシチン、非シリコン系の長額カルポン酸アミン塩、有機モントモリライトなどが用いられる。

可塑剤としては、例えばエチレングリコールジフタレート、ジエチレングリコールジフタレート、エチレングリコールジカブリン酸エステル、ジエチレングリコールジカプリン酸エステル等のグリコールエステル類、ジメチルフタレート、ジオクチルフタレート、ジアリールフタレート、ブチルペンジルフタレート等のフタル酸エステル類、トリ

フェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート等のリン酸エステル類、ジエチルマレート、ジブチルアジベート、クエン酸トリエチル、ラウリル酸エチル等が用いられる。

垂れ防止剤としては、例えばタルク、マイカ、二酸化ケイ素、二酸化チタン、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、炭酸バリウム、硫酸カルシウム、硫酸マグネシウム、硫酸ベリウム等の無機質の微粉末が用いられる。

着色剤としては、例えば酸化チタン、カーボンブラック、酸化鉄などの無機顔料、メチレンブルー、クリスタルバイオレット、ローダミンB、フクシン、オーラミン、アゾ系染料、アントラキノン系染料等の有機染料、フタロシアニンブルー、フタロシアニングリーン等のフタロシアニン系またはアゾ系有機顔料が用いられる。

また難燃化剤としては、例えば三酸化アンチモン、水酸化ジルコニウム、メタホウ酸バリウム、水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウム等の無ラス難燃化剤、テトヴァロモビスフェノールA、

、スクリーン印刷法等が好ましい。

本発明の被状感光性樹脂組成物は、熱および光のいずれを用いても硬化することができ、特にホトレジストとして用いる際には、活性光線を照射する前に、塗膜を加熱硬化して塗膜表面の粘着性を消失させる。この際の加熱硬化の条件は、例えば70~120℃で5~30分が好ましい。このように加熱硬化する結果、非粘着性となり、硬化塗膜にパターンマスクを密着させて露光することが可能となる。

本発明の被状感光性樹脂組成物の光硬化に用いられる露光光源としては、低圧水銀灯、中圧水銀灯、高圧水銀灯、超高圧水銀灯、キセノンランプ、メタルハライドランプおよびレーザー光線等が挙げられるが、300nm~400nm付近の紫外線を放射する高圧水銀灯、超高圧水銀灯またはメタルハライドランプを光源とした露光装置を用いることが好ましい。

本発明の液状感光性樹脂組成物は、アルカリ水 溶液により現像することができる。現像液として 塩素化バラフィン、パークロロペンタシクロデカン、テトラブロモベンゼン、塩素化ジフェニル等のハロゲン系難燃化剤、および塩化ホスフォニトリル誘導体、ピニルホスフォネート、アリルホスフォネート、トリクレジルホスフォネート、リン酸ナンモミウム等のリン系難燃化剤が用いられる。

このようにして得られる本発明の液状感光性樹脂組成物を用いて画像を形成するに際しては、この液状感光性樹脂組成物を基板に塗布後、加熱硬化して表面を非粘着性とし、次いで硬化塗膜にパターンマスクを密着させて露光しアルカリ性水溶液により現像し、未硬化膜を溶出し、画像を得る

本発明の液状感光性樹脂組成物を基板上に塗布する方法としては、たとえば、スプレー法、ディップ法、はけ塗り法、ローラー塗装法、フローコーター法、カーテンコート法、スクリーン印刷法 等が挙げられ、特に印刷配線板や薄膜金属等に塗布するには、ローラー塗装法、カーテンコート法

は、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 水酸化りチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム 、炭酸リチウム、アンモニア等の 0. 1~10重 ∰%の水溶液を用いることができるが、しかし場 合によっては、アミン類、例えばブチルアミン、 ヘキシルアミン、ペンジルアミン、アリルアミン 毎の1級アミン、ジェチルアミン、ペンジルエチ ルアミン等の2級アミン、トリエチルアミン等の 3級アミン、エタノールアミン、ジエタノールア ミン、トリエタノールアミン、2ーアミノー1, 3-プロギパンジオール等のヒドロキシルアミン 、モルホリン、ピリジン、ピペラジン、ピペリジ ン等の環状アミン、ヒドラジン、エチレンジアミ ン、ヘキサメチレンジアミン等のポリアミン、前 記アミンの硫酸塩、炭酸塩、重炭酸塩、アルカリ 金属リン酸塩、ピロリン酸塩等の塩基性塩、テト ラメチルアンモニウムヒドロキシド、コリン等の 4級アンモニウム塩ヒドロキシド等を使用するこ ともできる。

また、本発明の液状感光性樹脂組成物は、画像

形成後、必要に応じて加熱処理により後硬化することによって、耐熱性のより向上した硬化膜とすることもできる。この際の条件は、例えば、120~170℃で10~60分が好ましい。

露光前の硬化および画像形成後の後硬化における加熱処理は、熱風循環式乾燥炉、遺赤外線乾燥炉など加熱装置をもちいることが出来る。

以下、本発明を実施例に基づいて更に詳細に説明するが、本発明はこの実施例によって限定されるものではない。なお、他にことわりのない限り「部」は「重量部」を表す。

(合成例一1)

レジンML (丸善石油鋼製 ポリ (4 ーピニルフェノール)) 100 部、グリシジルメタクリレート116 部、フェノチアジン0.15 部をカルビトールアセテート144 部に溶解し、ペンジルトリエチルアンモニウムクロライド1.9 部を加え、80 でで12時間撹拌する。

この反応物に、テトラヒドロ無水フタル酸 1 2 0. 2 部を加え、8 0 ℃で 4 時間撹拌することに

部を78.4部に、テトラヒドロ無水フタル酸7 0.4部を無水コハク酸46.2部に変更する他は合成例-3と同様にして重合性樹脂4を得た。

(実施例一1)

< 成分 M >

合成例-1で得た変性ポリスチレン樹脂1

3 5 0 818

フローレン「A C - 3 0 0 j

1 5 883

(共栄社油脂化学工業(株)製の消泡剤)

2. 5 **87**8

フタロシアニン・グリーン イルがキュア907

27.5部

(チバガイギー社製の光重合開始剤)

シリカ

5 郵

硫酸パリウム

90 2615

1 ーペンジルー 2 ーメチルイミダゾール

1088

成分 M 合計

500 #88

より、変性ポリスチレン樹脂1を得た。

(合成例-2)

合成例-1のカルビトールアセテート144部を127部に、テトラヒドロ無水フタル酸120・2部を無水コハク酸79部に変更する他は合成例-1と同様にして変性ポリスチレン樹脂2を得た。

(合成例-3)

エピクロンN-673 (大日本インキ(精製 クレゾールノボラック型エポキシ樹脂 エポキシ当 量 210)100部、アクリル酸35.7部、ハイドロキノン0.07部をカルピトールアセテート88.8部に溶解し、ペンジルトリエチルアンモニウムクロライド1,07部を加え、80℃で12時間撹拌する。

この反応物に、チトラヒドロ無水フタル酸 7 0 . 4 部を加え、8 0 ℃で 4 時間撹拌することにより、重合性樹脂 3 を得た。

(合成例-4)

合成例-3のカルピトールアセテート88.8

< 成分 N >

トリグリシジル	1	0	0	部
イソシアヌレート				
ジベンタエリスリトール		3	6	部
ヘキサアクリレート				
タルク		1	4	部
セロソルブアセテート		5	0	部

成分 N 合計 2001

上記成分M、Nを、それぞれ別々にロールミルにより混練してインキを調整した。

次いで、成分Mと成分Nを覆頼し、液状感光性 樹脂組成物を得た。

(比較例-1)

実施例-1の変性ポリスチレン樹脂1の代わりに、合成例-3で得た重合性樹脂3を用いる他は 実施例-1と同様にして、被状感光性樹脂組成物 を得た。

(実施例-2)

実施例-1の変性ポリスチレン樹脂1の代わり

に、合成例-2で得た変性ポリスチレン樹脂2を 用いる他は実施例-1と同様にして、液状感光性 樹脂組成物を得た。

(比較例-2)

実施例-1の変性ポリスチレン樹脂1の代わりに、合成例-4で得た重合性樹脂4を用いる他は実施例-1と同様にして、液状感光性樹脂組成物を得た。

これらの液状感光性樹脂組成物の性能を、以下の方法により、評価した結果を表-1に示す。
①、塗膜の形成

鋼張積層板を、研磨、洗浄、水分除去により前 処理を行う。前処理した銅張積層板上に各種条件 で調整した液状感光性樹脂組成物をスクリーン印 別法により全面に塗布し、熱風循環式乾燥炉中に おいて70℃で30分間乾燥し、塗腹を得た。

②、現像性の評価

下記の条件にて塗膜を現像し、塗膜が溶解する 時間を測定した。

₍現像液・・・1%炭酸ナトリウム水溶液

面銅張稜層板を用いた以外は、鉛筆硬度の評価方法と同様に、露光・現像・後硬化を行い、JIS 2 3197に従って、絶縁抵抗を、アドバンテスト(株)製の「TR-8601」を用いて、DC500V甲加後、1分での抵抗額を調べた。

の、耐溶剤性の評価

絶縁抵抗の評価と同様に、露光・現像・後硬化を行い、試料を1,1,1-トリクロロエタン中に、20 でで1時間浸渍させたのち、塗膜の状態と密着性を総合的に判定した。

⑧、耐酸性の評価

耐溶剤性と同様に、露光・現像・後硬化を行い 、試料を10 vol%の硫酸水溶液中に、20 でで30分間浸漬させたのち、塗膜の状態と密着性 を総合的に判定した。

(発明の効果)

上記の実施例から明らかなように、本発明の液 状感光性樹脂組成物は、印刷配線板に塗布後、加 熱による乾燥により塗膜表面の粘着性をなくしパ ターンマスクを密着させて露光することができ、 検温度・・・25 セスプレー圧・・1.8 Kg/cm²

③、感度の評価

②皮の段差 0. 15 (△ 1 o g E) の階段ウェッジを塗膜に密着させ、5 K W 紐高圧水銀灯で 1 0 0 0 m j / c m² 露光し、塗膜が溶解する時間の2倍の時間で現像してウェッジに対応する陰画像を得、画像が完全に溶出した段数 (クリア段数)を調べた。

④、鉛筆硬度の評価

クリア段数が12段になる露光量でベタ露光し、②と同様に現像した後、熱風乾堤炉中において140℃で50分間後硬化し、JIS K 540066-14に準じて測定した。

⑤、密着性の評価

鉛筆硬皮の評価と同様に、露光・現像・後硬化を行い、JIS K 5400 6-15に準じて、碁盤目試験を行った。

⑥、絶縁抵抗の評価

!PC-B-25テストパターンを形成した両

0 0 0 x

No. 現職性	★ -1.	W.	光	樹脂組成物の性)性能一覧表				
議費 1 8 8 1 4 8 5.H 100/100 6.3×10 ¹³ ○			€		*	*	南	灰独	
数例 1 10秒 10数 5H 100/100 2. 7×10 ¹³ ○	提	-	£\$	1 4 88	5.H			0	
路野 2 7秒 13段 5H 100/100 7.0×10 ¹² ○ 欧野 2 3秒 13数 6H 100/100 1.5×10 ¹² ○	124	-	-	0	5 H	100/100	م	0	
1899 2 319 1319 6H 100/100 1.5×1013 O	埋	~		ന	I	100/100	7.	0	
	1 2≪	~				100/100	1. 5×1013	1	

高感皮であり、アルカリ性水溶液により現像が可能である。

さらに、現像後、熱硬化により電気特性、機械 的特性および耐薬品性に優れた組成物であり、印 刷配線板の永久保護マスクとして使用可能な液状 感光性樹脂組成物である。

特許出願人 富士写真フイルム株式会社